



High functional polyisocyanate polyaddition products

Patent Number: EP1167413
 Publication date: 2002-01-02
 Inventor(s): BRUCHMANN BERND DR (DE); STIEFENHOEFER KONRAD (DE)
 Applicant(s): BASF AG (DE)
 Requested Patent:  [EP1167413](#)
 Application Number: EP20010113860 20010607
 Priority Number(s): DE20001030869 20000623
 IPC Classification: C08G18/32; C08G18/80; C08G83/00
 EC Classification: [C08G18/80B3H](#), [C08G18/32C](#), [C08G83/00D](#)
 Equivalents:  [DE10030869](#)
 Cited Documents: [WO9852995](#); [EP1026185](#); [EP1054030](#); [DE19524045](#)

Abstract

Production of polyfunctional polyisocyanate polyaddition products comprises: (a) reacting a di- or polyisocyanate with at least a trifunctional and/or a difunctional isocyanate-reactive component; (b) optionally subjecting the product to intramolecular addition; and (c) reacting the product with an at least difunctional isocyanate-reactive component. Production of polyfunctional polyisocyanate polyaddition products comprises: (a) reacting a di- or polyisocyanate with an at least trifunctional isocyanate-reactive component (I) and/or a difunctional isocyanate-reactive component (II) to obtain an addition product containing an average of one isocyanate group and more than one isocyanate-reactive group; (b) optionally subjecting the product to intramolecular addition to obtain a polyaddition product containing an average of one isocyanate group and more than two isocyanate-reactive groups; and (c) reacting the addition product or polyaddition product with an at least difunctional isocyanate-reactive component (III).

Data supplied from the **esp@cenet** database - I2

(19)



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

EP 1 167 413 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:
02.01.2002 Patentblatt 2002/01

(51) Int Cl.7: **C08G 18/32**, C08G 18/80,
C08G 83/00

(21) Anmeldenummer: 01113860.9

(22) Anmeldetag: 07.06.2001

(84) Benannte Vertragsstaaten:
**AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE TR**
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 23.06.2000 DE 10030869

(71) Anmelder: **BASF AKTIENGESELLSCHAFT**
67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:
• **Bruchmann, Bernd, Dr.**
67251 Freinsheim (DE)
• **Stiefenhöfer, Konrad**
67280 Ebertsheim (DE)

(54) Mehrfunktionelle Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte

(57) Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von mehrfunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukten, umfassend

(i) Herstellen eines Additionsproduktes (A) durch Umsetzen einer

(a) mit Isocyanatgruppen reaktiven, mindestens trifunktionellen Komponente (a1) oder einer mit Isocyanatgruppen reaktiven difunktionellen Komponente (a2) oder mit einem Gemisch aus den Komponenten (a1) und (a2) mit

(b) Di- oder Polyisocyanat, wobei das Umsetzungsverhältnis so gewählt

wird, dass im Mittel das Additionsprodukt (A) eine Isocyanatgruppe und mehr als eine mit Isocyanatgruppen reaktive Gruppe enthält,

(ii) gegebenenfalls intermolekulare Additionsreaktion des Additionsproduktes (A) zu einem Polyadditionsprodukt (P), das im Mittel eine Isocyanatgruppe und mehr als zwei mit Isocyanatgruppen reaktive Gruppen enthält und

(iii) Umsetzen des Additionsproduktes (A) oder des Polyadditionsproduktes (P) mit einer mindestens difunktionellen, mit Isocyanatgruppen reaktiven Komponente (c).

EP 1 167 413 A1

Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft gezielt aufgebaute, multifunktionelle Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte, bevorzugt Polyurethane und Polyurethanharbstoffe, auf Basis von Di- oder Polyisocyanaten und mit Isocyanatgruppen reaktiven Komponenten, sowie ein Verfahren zu ihrer Herstellung. Die erfindungsgemäßen multifunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte sind vorzugsweise überwiegend OH-terminiert und können u.a. als Bausteine zur Polyurethanherstellung, z.B. zur Herstellung von Lacken, Überzügen, Klebstoffen, Dichtmassen, Gießelastomeren oder Schaumstoffen technisch vorteilhaft eingesetzt werden.

[0002] Im Bereich der Polyurethanpolyole sind Produkte bekannt, die aufgebaut werden aus höhermolekularen di- oder trifunktionellen Polyether- oder Polyesterolen und unterschüssigen Mengen an Dioder Polyisocyanaten. Es resultieren vergleichsweise uneinheitliche, meist lineare Polyurethanpolyole mit hohen Viskositäten und Funktionalitäten zwischen 2 und 4.

Siehe dazu auch Becker/Braun, Kunststoff-Handbuch Bd. 7, Polyurethane, Hanser-Verlag 1993.

[0003] WO 97/02304 beschreibt die Herstellung von multifunktionellen Polyurethanpolyolen durch Aufbau dendritischer und hypervverzweigter Strukturen mittels spezieller Schutzgruppentechniken. WO 98/52995 beschreibt dendrimer, hochdefinierte Polyurethanpolyole, die sich durch Verwendung von Isocyanaten mit einer primären und einer tertiären NCO-Gruppe und Dialkanolaminen mittels eines schalenförmigen (generationenweisen) Aufbaus herstellen lassen. Jedoch sind die Produkte bedingt durch die vielen Reaktionsschritte und die speziellen, großtechnisch nicht zugänglichen Aufbaukomponenten sehr teuer.

[0004] Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, mittels eines einfachen Verfahrens multifunktionelle Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte bereitzustellen, deren Strukturen sich leicht an die Erfordernisse der Anwendung anpassen lassen und die aufgrund ihres definierten Aufbaus vorteilhafte Eigenschaften, wie hohe Funktionalität, hohe Reaktivität, geringe Viskosität und gute Löslichkeit in sich vereinen können, sowie ein Verfahren zur Herstellung dieser multifunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte.

[0005] Ferner war es eine Aufgabe der Erfindung ein Verfahren bereitzustellen, das es erlaubt, handelsübliche, technische Di- oder Polyole, Di- oder Polyamine oder Aminoalkohole durch Umsetzung in der Funktionalität deutlich zu erhöhen und gegebenenfalls auch in der Art der funktionellen Gruppe zu ändern.

[0006] Die Aufgaben konnten erfindungsgemäß gelöst werden, indem ein Additionsprodukt (A) oder ein Polyadditionsprodukt (P), das durch Umsetzung einer mindestens trifunktionellen mit Isocyanatgruppen reaktiven Komponente (a1), gegebenenfalls in Mischung mit einer difunktionellen, mit Isocyanatgruppen reaktiven Komponente (a2), mit einem Di- oder Polyisocyanat (b) erhältlich ist und eine Isocyanatgruppe und im Mittel mehr als eine mit Isocyanat reaktive Gruppe aufweist, mit einer weiteren mit Isocyanatgruppen reaktiven Komponente (c) zu dem erfindungsgemäßen, gezielt aufgebauten multifunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukt umgesetzt wird.

[0007] Ein Gegenstand der Erfindung ist somit ein Verfahren zur Herstellung von multifunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukten, umfassend

(i) Herstellen eines Additionsproduktes (A) durch Umsetzen einer

(a) mit Isocyanatgruppen reaktiven, mindestens trifunktionellen Komponente (a1) oder einer mit Isocyanatgruppen reaktiven difunktionellen Komponente (a2) oder mit einem Gemisch aus den Komponenten (a1) und (a2) mit

(b) einem Di- oder Polyisocyanat, wobei das Umsetzungsverhältnis so gewählt wird, dass im Mittel das Additionsprodukt (A) eine Isocyanatgruppe und mehr als eine mit Isocyanatgruppen reaktive Gruppe enthält,

(ii) gegebenenfalls intermolekulare Additionsreaktion des Additionsproduktes (A) zu einem Polyadditionsprodukt (P), das im Mittel eine Isocyanatgruppe und mehr als zwei mit Isocyanatgruppen reaktive Gruppen enthält und

(iii) Umsetzen des Additionsproduktes (A) oder des Polyadditionsproduktes (P) mit einer mindestens difunktionellen, mit Isocyanatgruppen reaktiven Komponente (c).

[0008] In einer bevorzugten Ausführungsform weist dabei mindestens eine der Komponenten (a) oder (b) funktionelle Gruppen mit gegenüber den funktionellen Gruppen der anderen Komponente unterschiedlicher Reaktivität auf.

[0009] Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind die nach diesem Verfahren hergestellten multifunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte.

[0010] Ein Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der erfindungsgemäßen multifunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte als Bausteine zur Herstellung von Lacken, Überzügen, Klebstoffen, Dichtmassen, Gieß-

Belastomeren oder Schaumstoffe sowie die Herstellung von Polyadditions- oder Polykondensationsprodukten, erhältlich unter Verwendung der erfindungsgemäßen mehrfunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte.

[0011] Unter einem mehrfunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukt ist im Rahmen dieser Erfindung ein Produkt zu verstehen, das im Mittel mehr als zwei, bevorzugt mindestens drei, stärker bevorzugt mindestens vier, mehr bevorzugt mindestens sechs, und besonders bevorzugt mindestens zehn freie OH-, NH-, SH- oder COOH-Gruppen, gegebenenfalls auch in Mischung, aufweist. Die Anzahl der funktionellen Gruppen ist prinzipiell nach oben nicht beschränkt, jedoch können Produkte mit sehr hoher Anzahl funktioneller Gruppen unerwünschte Eigenschaften, wie beispielsweise hohe Viskosität oder schlechte Löslichkeit, aufweisen. Die mehrfunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte der vorliegenden Erfindung weisen zumeist nicht mehr als 100 funktionelle Gruppen, bevorzugt nicht mehr als 50 funktionelle Gruppen auf. In einer bevorzugten Ausführungsform handelt es sich bei den erfindungsgemäßen mehrfunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukten um mehrfunktionelle Polyurethane oder Polyurethanharne.

[0012] Die bei der Herstellung des Additionsproduktes (A) verwendeten mit Isocyanatgruppen reaktive Komponenten (a) sind aus Verbindungen ausgewählt, die mindestens zwei mit Isocyanatgruppen reaktive Gruppen tragen. Hierbei sind Hydroxylgruppen, Mercaptogruppen, Säuregruppen und/oder Aminogruppen aufweisende Produkte bevorzugt.

[0013] Ebenfalls besonders bevorzugt können zur Herstellung des Additionsproduktes (A) Verbindungen mit mindestens zwei mit Isocyanat reaktiven Gruppen verwendet werden, deren reaktive Gruppen aus den oben genannten funktionellen Gruppen oder Gemischen davon ausgewählt sind und deren funktionelle Gruppen gegenüber NCO-Gruppen eine unterschiedliche Reaktivität aufweisen. Bevorzugt sind dabei Verbindungen mit mindestens einer primären und mindestens einer sekundären oder tertiären Hydroxylgruppe, mindestens einer Hydroxylgruppe und mindestens einer Mercaptogruppe, mindestens einer Hydroxylgruppe und mindestens einer Säuregruppe oder mindestens einer Hydroxylgruppe und mindestens einer Aminogruppe im Molekül.

[0014] Weiterhin bevorzugt sind mit Isocyanat reaktive Verbindungen, deren mit Isocyanat reaktive funktionelle Gruppen zunächst gleich reaktiv sind, bei denen sich jedoch durch Addition mindestens eines Isocyanates ein Reaktivitätsabfall, bedingt durch sterische oder elektronische Einflüsse, bei den restlichen mit Isocyanat reaktiven Gruppen induzieren läßt. Dies ist beispielsweise bei der Verwendung von Trimethylolpropan oder Pentaerythrit als Komponente (a) der Fall.

[0015] Beispiele für Verbindungen (a) mit mehr als zwei mit Isocyanatgruppen reaktiven Gruppen sind Glycerin, Trimethylolmethan, Trimethylolethan, Trimethylolpropan, 1,2,4-Butantriol, 2-Amino-1,3-propandiol, 2-Amino-2-methyl-1,3-propandiol, Diethanolamin, Triethanolamin, Dipropanolamin, Tripropanolamin, Diisopropanolamin, Triisopropanolamin, Ethanolpropanolamin, Tris(hydroxymethyl)aminomethan, Tris(hydroxyethyl)aminomethan, Bis(aminomethyl)amin, Bis(aminopropyl)amin, Tris(aminomethyl)amin, Tris(aminopropyl)amin, Trisaminononan, Melamin, Dimethylolpropionsäure, Dimethylolbuttersäure, Glycerincarbonsäure, Serin, Weinsäure, Pentaerythrit, Bis(trimethylolpropan) oder Zucker, wie zum Beispiel Glucose, tri- oder tetrafunktionelle Polyether oder Polyesterole. Dabei sind Glycerin, Trimethylolethan, Trimethylolpropan, 1,2,4-Butantriol, Pentaerythrit, Diethanolamin, Dipropanolamin, Diisopropanolamin, Tris(hydroxymethyl)-aminomethan, Tris(hydroxyethyl)aminomethan und Dimethylolpropionsäure besonders bevorzugt.

[0016] Beispiele für Verbindungen (a) mit zwei mit Isocyanatgruppen reaktiven Gruppen sind Ethylenglykol, Diethylenglykol, Triethylenglykol, 1,2- und 1,3-Propandiol, Dipropylenglykol, Tripropylenglykol, Neopentylglykol, 1,2-, 1,3- und 1,4-Butandiol, 1,2-, 1,3- und 1,5-Pentandiol, Hexandiol, Glycerinmonostearat, Glycerinmonooleat, Propan-1,2-dithiol, Butan-1,2-dithiol, Mercaptoethanol, Mercaptopropanol, Mercaptobutanol, Ethylendiamin, Propylendiamin, Butylendiamin, Hexamethylendiamin, Toluylendiamin, Isophorondiamin, Cysteamin, Ethanolamin, N-Methylethanolamin, Propanolamin, Isopropanolamin, N-Methyldiethanolamin, N-Butyldiethanolamin, N-Phenyldiethanolamin, N-Methyldipropanolamin, 2-(Butylamino)ethanol, 2-(Cyclohexylamino)ethanol, 2-Amino-1-butanol, 2-(2'-Aminoethoxy)ethanol oder höhere Alkoxylierungsprodukte des Ammoniaks, 4-Hydroxypiperidin, 1-Hydroxyethylpiperazin, Aminopropanthiol oder difunktionelle Polyether- oder Polyesterole. Dabei sind Ethylenglykol, 1,2-Propandiol, 1,2- und 1,3-Butandiol, Ethanolamin, Propanolamin, Mercaptoethanol, N-Methyldiethanolamin, 4-Hydroxypiperidin und 1-Hydroxyethylpiperazin besonders bevorzugt.

[0017] Weiterhin sind auch Mischungen der genannten Verbindungen einsetzbar.

[0018] Als Di- und Polyisocyanate (b) kommen die aus dem Stand der Technik bekannten aliphatischen, cycloaliphatischen und aromatischen Isocyanate in Frage. Bevorzugte Di- oder Polyisocyanate sind 4,4'-Diphenylmethandiisocyanat, die Mischungen aus monomeren Diphenylmethandiisocyanaten und oligmeren Diphenylmethandiisocyanaten (Polymer-MDI), Tetramethylendiisocyanat, Hexamethylendiisocyanat, 4,4'-Methylenbis(cyclohexyl)-diisocyanat, Xylylendiisocyanat, Tetramethylxylylendiisocyanat Dodecyldiisocyanat, Lysinalkylester-diisocyanat, wobei Alkyl für C₁ bis C₁₀ steht, 2,2,4- oder 2,4,4-Trimethyl-1,6-hexamethylendiisocyanat, 1,4-Diisocyanatocyclohexan oder 4-Isocyanatomethyl-1,8-octamethylendiisocyanat.

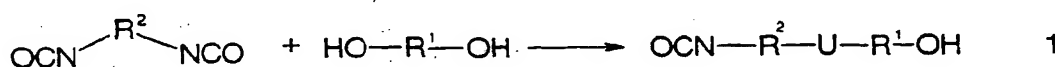
[0019] Besonders bevorzugt sind Di- oder Polyisocyanate (b) mit NCO-Gruppen unterschiedlicher Reaktivität, wie 2,4-Toluylendiisocyanat (2,4-TDI), 2,4'-Diphenylmethandiisocyanat (2,4'-MDI), Triisocyanatotoluol, Isophorondiisocya-

nat (IPDI), 2-Butyl-2-ethylpentamethylen-diisocyanat, 2-Isocyanatopropylcyclohexylisocyanat, 3(4)-Isocyanatomethyl-
l-methylcyclohexyl-isocyanat, 1,4-Diisocyanato-4-methylpentan, 2,4'-Methylenbis(cyclohexyl)-diisocyanat und 4-Me-
thyl-cyclohexan-1,3-diisocyanat (H-TDI). Weiterhin sind Isocyanate (b) besonders bevorzugt, deren NCO-Gruppen
zunächst gleich reaktiv sind, bei denen sich jedoch durch Erstdaddition eines Alkohols oder Amins an einer NCO-Gruppe
ein Reaktivitätsabfall bei der zweiten NCO-Gruppe induzieren läßt. Beispiele dafür sind Isocyanate, deren NCO-Grup-
pen über ein delokalisiertes Elektronensystem gekoppelt sind, z.B. 1,3- und 1,4-Phenylendiisocyanat, 1,5-Naphthyl-
endiisocyanat, Diphenyldiisocyanat, Tolidindiisocyanat oder 2,6-Toluylendiisocyanat.

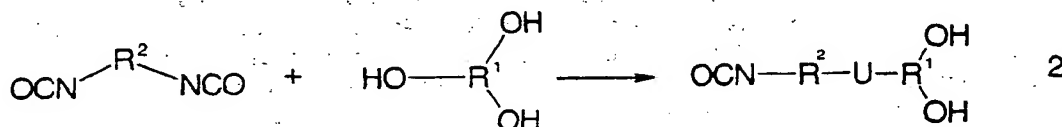
[0020] Weiterhin können weiterhin beispielsweise Oligo- oder Polyisocyanate verwendet werden, die sich aus den
genannten Di- oder Polyisocyanaten oder deren Mischungen durch Verknüpfung mittels Urethan-, Allophanat-, Harn-
stoff-, Biuret-, Uretidion-, Amid-, Isocyanurat-, Carbodiimid-, Uretonimin-, Oxadiazintrion- oder Imino-oxadiazindion-
Strukturen herstellen lassen.

[0021] Bei der Herstellung des Additionsprodukts (A) ist es notwendig, das Umsetzungsverhältnis der Komponenten
mit Isocyanat-reaktiven Gruppen (a) zu dem Di- oder Polyisocyanat (b) so einzustellen, dass das resultierende Addi-
tionsprodukt (A) im Mittel nur eine NCO-Gruppe und mehr als eine mit Isocyanat reaktive Gruppe enthält.

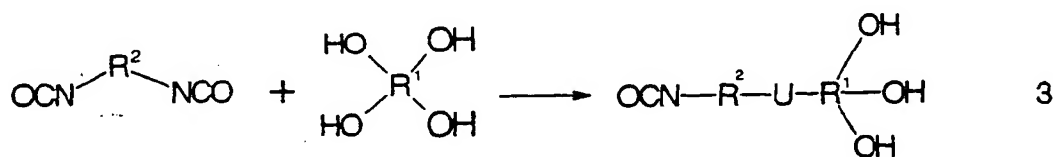
[0022] Beispielsweise liegt bei der Herstellung des Additionsprodukts (A) aus einem Diisocyanat und einem zwei-
wertigen Alkohol das molare Einsatzverhältnis bei 1:1, veranschaulicht durch die allgemeine Formel 1,



bei der Herstellung des Additionsprodukts (A) aus einem Diisocyanat und einem dreiwertigen Alkohol das molare
Einsatzverhältnis bei 1:1, veranschaulicht durch die allgemeine Formel 2,

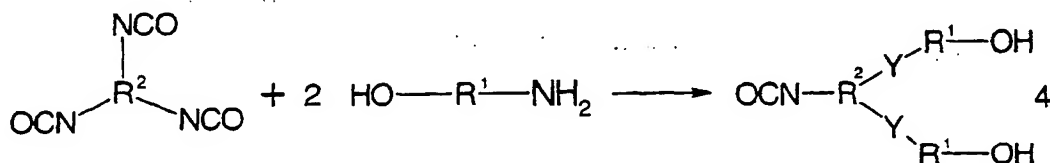


und bei der Herstellung des Additionsprodukts (A) aus einem Diisocyanat und einem vierwertigen Alkohol ebenfalls
das molare Einsatzverhältnis bei 1:1, veranschaulicht durch die allgemeine Formel 3,

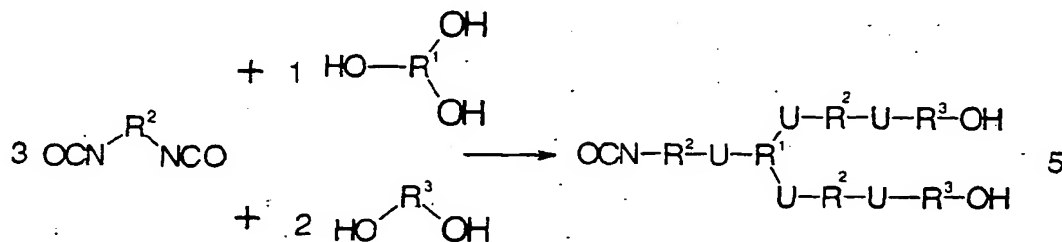


wobei in den Formeln 1 bis 3 R^1 und R^2 einen organischen Rest und U eine Urethangruppe bedeuten.

[0023] Weiterhin kann die Herstellung des Additionsprodukts (A) zum Beispiel auch aus einem Triisocyanat und
einer zweiwertigen, mit Isocyanat reaktiven Komponente (a), veranschaulicht durch die allgemeine Formel 4 erfolgen,
wobei hier das Einsatzverhältnis bei molar 1:2 liegt, R^1 und R^2 die gleiche Bedeutung wie in den Formeln 1 bis 3 haben
und Y eine Harnstoffgruppe bedeutet.



[0024] Werden zur Komponente (a1) zusätzlich Verbindungen mit zwei mit Isocyanatgruppen reaktiven Gruppen (a2) zugegeben, so bewirkt dies eine Verlängerung der Ketten. Wie beispielsweise in der allgemeinen Formel 5 veranschaulicht, muss für jedes Mol der Komponente (a2) ein weiteres Mol an Komponente (b) zugegeben werden.



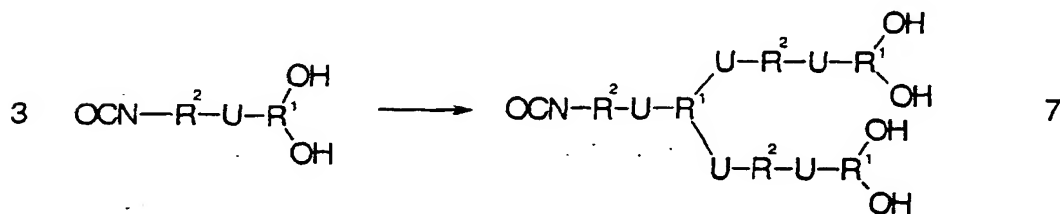
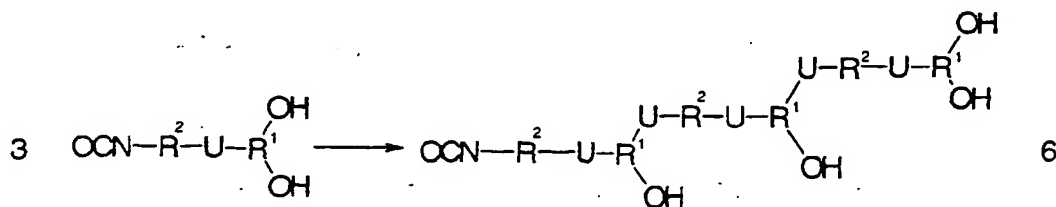
[0025] In Formel 5 bedeutet R^3 einen organischen Rest, R^1 , R^2 und U sind wie vorstehend beschrieben definiert.

[0026] Die Umsetzung zum Additionsprodukt (A) erfolgt üblicherweise bei einer Temperatur von -20 bis 120°C , bevorzugt bei -10 bis 100°C . In einer bevorzugten Ausführungsform wird die Isocyanat-Komponente (b) vorgelegt und die Komponente (a) zugegeben. Die Additionsprodukte (A) sind üblicherweise nicht über einen längeren Zeitraum stabil und werden daher bevorzugt direkt mit der mit Isocyanatgruppen reaktiven Komponente (c) umgesetzt.

[0027] In einer bevorzugten Ausführungsform kann das Additionsprodukt (A) durch eine intermolekulare Additionsreaktion des Additionsproduktes (A) in ein Polyadditionsprodukt (P) überführt werden. Hierbei addieren sich die mit Isocyanat reaktiven Gruppen des Additionsproduktes (A) an die eine Isocyanatgruppe eines weiteren Additionsproduktes (A). Die Anzahl der Additionsprodukte (A), die sich zu einem Polyadditionsprodukt (P) addieren, ist im allgemeinen nicht beschränkt. Aus praktischen Gesichtspunkten wird üblicherweise die Additionsreaktion abgebrochen, bevor das Polyadditionsprodukt (P), z.B. aufgrund eines zu hohen Molekulargewichts oder aus sterischen Gründen, nachteilige Eigenschaften, wie beispielsweise eine zu hohe Viskosität oder eine zu schlechte Löslichkeit, aufweist.

[0028] Aufgrund der Beschaffenheit der Additionsprodukte (A) ist es möglich, daß aus der Additionsreaktion verschiedene Polyadditionsprodukte (P) resultieren können, die Verzweigungen aber keine Vernetzungen aufweisen. Ferner weisen die Polyadditionsprodukte (P) eine Isocyanatgruppe und mehr als zwei mit Isocyanatgruppen reaktive Gruppen auf. Die Anzahl der mit Isocyanatgruppen reaktiven Gruppen ergibt sich dabei aus der Beschaffenheit der eingesetzten Additionsprodukte (A) und dem Polyadditionsgrad.

[0029] Beispielsweise kann ein Additionsprodukt (A) gemäß der allgemeinen Formel 2 durch dreifache intermolekulare Addition zu zwei verschiedenen Polyadditionsprodukten (P), die in den allgemeinen Formeln 6 und 7 wiedergegeben werden, reagieren.



[0030] In Formel 6 und 7 sind R^1 , R^2 und U wie vorstehend definiert.

[0031] Die intermolekulare Polyadditionsreaktion eines Additionsproduktes (A) zu einem Polyadditionsprodukt (P) kann üblicherweise in situ nach Beendigung der Reaktion zu dem Additionsprodukt (A) durch eine Temperaturerhöhung durchgeführt werden.

[0032] Weiterhin kann auch ein geeigneter Katalysator oder ein geeignetes Katalysatorgemisch zugegeben werden. Geeignete Katalysatoren sind im allgemeinen Verbindungen, die Urethan-Reaktionen katalysieren, zum Beispiel Amine, Ammoniumverbindungen, Aluminium-, Zinn-, Titan-, Zirkon-, oder Wismutorganische Verbindungen.

[0033] Beispielsweise können genannt werden Diazabicyclooctan (DABCO), Diazabicyclononen (DBN) und Diazabicycloundecen (DBU), Titanetetrabutylat, Dibutylzinn-dilaurat, Zirkonacetylacetonat oder Gemische davon.

[0034] Die Zugabe des Katalysators erfolgt im allgemeinen in einer Menge von 50 bis 10000, bevorzugt von 100 bis 5000 Gew. ppm bezogen auf die Menge des eingesetzten Isocyanats.

[0035] Ferner ist es auch möglich, sowohl durch Zugabe eines geeigneten Katalysators, als auch durch Wahl einer geeigneten Temperatur die intermolekulare Polyadditionsreaktion zu steuern.

[0036] Zum Abbruch der intermolekularen Polyadditionsreaktion gibt es verschiedene Möglichkeiten. Beispielsweise kann die Temperatur auf einen Bereich abgesenkt werden, in dem die Additionsreaktion zum Stillstand kommt und das Additionsprodukt (A) oder das Polyadditionsprodukt (P) lagerstabil ist.

[0037] In einer bevorzugten Ausführungsform wird, sobald aufgrund der intermolekularen Additionsreaktion des Additionsproduktes (A) ein Polyadditionsprodukt (P) mit gewünschten Polyadditionsgrad vorliegt, dem Polyadditionsprodukt (P) zum Abbruch der Polyadditionsreaktion eine mindestens difunktionelle, mit Isocyanatgruppen reaktive Komponente (c) zugegeben. Durch Umsetzung des Polyadditionsprodukts (P) mit der Komponente (c) erhält man die erfindungsgemäßen multifunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte.

[0038] Wird beispielsweise zu einem Polyadditionsprodukt (P) der allgemeinen Formel 6 ein Diamin als Komponente (c) im Verhältnis 2 : 1 gegeben, so ist ein erfindungsgemäßes multifunktionelles Polyisocyanat-Polyadditionsprodukt, in diesem Fall ein Polyurethanpolyol, der allgemeinen Formel 8 erhältlich.

[0039] In Formel 8 sind R^1 , R^2 , Y und U wie vorstehend definiert und R^4 bedeutet einen organischen Rest, der vorzugsweise nicht mit R^1 identisch ist.

[0040] Alternativ kann die mindestens difunktionelle, mit Isocyanatgruppen reaktive Komponente (c) auch zu einem Additionsprodukt (A) gegeben werden, das noch nicht in einer intermolekularen Additionsreaktion zu einem Polyadditionsprodukt (P) umgesetzt wurde.

[0041] Es ist jedoch zumeist technisch vorteilhaft, die intermolekulare Additionsreaktion zumindest in geringen Umfang durchzuführen, da gegebenenfalls im Additionsprodukt (A) noch geringe Mengen Dioder Polyisocyanat (b) als Verunreinigung enthalten sein können und diese Verunreinigungen dann durch die intermolekulare Polyadditionsreaktion in das Polyadditionsprodukt (P) mit eingebaut werden können.

[0042] Bei der Umsetzung des Additionsproduktes (A) oder des Polyadditionsprodukts (P) mit der mindestens difunktionellen, mit Isocyanatgruppen reaktiven Komponente (c) wird üblicherweise mindestens eine mit Isocyanat reaktive Gruppe der Komponente (c) mit der mit Isocyanatgruppe des Additionsprodukts (A) oder des Polyadditionsprodukts (P) zur Reaktion gebracht. In einer bevorzugten Ausführungsform werden 40 bis 100 % der freien mit Isocyanat reaktiven Gruppen der Komponente (c) mit einer entsprechenden Anzahl an Äquivalenten eines Additionsproduktes (A) oder Polyadditionsprodukts (P) zu dem erfindungsgemäßen multifunktionellen Polyurethan umgesetzt.

[0043] In einer weiteren Ausführungsform wird zuerst eine mit Isocyanatgruppen reaktive Gruppe der Komponente (c) mit einem Additionsprodukt (A1) oder einem Polyadditionsprodukt (P1) umgesetzt, anschließend wird mindestens eine weitere mit Isocyanatgruppen reaktive Gruppe der Komponente (c) mit einem Additionsprodukt (A2) oder einem Polyadditionsprodukt (P2) umgesetzt, wobei die Additionsprodukte (A1) und (A2) bzw. die Polyadditionsprodukte (P1) und (P2) nicht identisch sind. Für diese Ausführungsform werden vorzugsweise als Komponenten (c) Di- oder Polyole, Dioder Polyamine oder Aminoalkohole verwendet, die mit Isocyanatgruppen reaktive Gruppen mit unterschiedlicher Reaktivität gegenüber den Isocyanatgruppen der Komponenten (A) und (P) aufweisen.

[0044] Die Herstellung der erfindungsgemäßen multifunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte erfolgt zumeist in Lösungsmitteln. Dabei können im allgemeinen alle Lösungsmittel verwendet werden, die gegenüber den jeweiligen Edukten inert sind. Bevorzugt verwendet werden organische Lösungsmittel, wie zum Beispiel Diethylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Aceton, Butanon-2, Methylisobutylketon, Essigester, Butylacetat, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Xylol, Methoxyethylacetat, Methoxypropylacetat, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, N-Methylpyrrolidon oder Solventnaphtha.

[0045] Die Herstellung der erfindungsgemäßen multifunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte erfolgt zumeist in einem Druckbereich von 2 mbar bis 20 bar, bevorzugt bei Normaldruck, in Reaktoren oder Reaktorkaskaden, die im Batchbetrieb, halbkontinuierlich oder kontinuierlich betrieben werden.

[0046] Durch die vorgenannte Einstellung der Reaktionsbedingungen und gegebenenfalls durch die Wahl des geeigneten Lösemittels können die erfindungsgemäßen Produkte nach der Herstellung ohne weitere Reinigung weiterverarbeitet werden.

[0047] Die durch das erfindungsgemäße Verfahren erhaltenen multifunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionspro-

dukte können bei Bedarf auch hydrophobiert, hydrophiliert oder umfunktionalisiert werden. Dazu können die OH-, SH- oder NH-terminierten Produkte z.B. mit gesättigten oder ungesättigten Carbonsäuren oder deren gegenüber OH-, SH- oder NH-Gruppen reaktiven Derivaten, Sulfonsäuren oder deren gegenüber OH-, SH- oder NH-Gruppen reaktiven Derivaten oder Isocyanatgruppen enthaltenden Verbindungen umgesetzt oder teilumgesetzt werden. Enthalten die erfindungsgemäßen Polyadditionsprodukte Säuregruppen oder tertiäre Aminogruppen, so können sie zum Beispiel durch Säure/Base-Reaktionen wasserlöslich eingestellt werden.

[0048] Ein weiterer Vorteil der vorliegenden Erfindung ist, dass die Funktionalitäten von herkömmlichen, technischen Alkoholen, Thioalkoholen, Aminen oder Aminoalkoholen deutlich erhöht werden können. Wird beispielsweise ein handelsübliches Polyetherpolyol mit einer mittleren OH-Funktionalität von 3 mit einem Addukt (A) aus einem Mol Diisocyanat und einem Mol Tris(hydroxymethyl)-aminomethan umgesetzt, so wird die mittlere Funktionalität des resultierenden Polyurethanpolyols bei 9 liegen.

[0049] Ein Vorteil der erfindungsgemäßen Polyurethane mit hoher Funktionalität ist, dass bei deren Verwendung, zum Beispiel zum Aufbau eines Polyurethan-Netzwerkes, der Aufbau des Netzwerks nicht, wie üblich, statistisch aus Polyol und Polyisocyanat erfolgt, sondern bereits Strukturen mit definierter Abfolge von Molekülen und vorher definierten Eigenschaften in das Netzwerk eingebaut werden.

[0050] Ein weiterer Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens liegt in seiner Wirtschaftlichkeit. Sowohl die Umsetzung zu einem Additionsprodukt (A) oder Polyadditionsprodukt (P) als auch die Reaktion von (A) oder (P) zu einem mehrfunktionellen Polyurethan kann in einer Reaktionsvorrichtung erfolgen, was technisch und wirtschaftlich vorteilhaft ist.

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von mehrfunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukten, umfassend

(i) Herstellen eines Additionsproduktes (A) durch Umsetzen einer

(a) mit Isocyanatgruppen reaktiven, mindestens trifunktionellen Komponente (a1) oder einer mit Isocyanatgruppen reaktiven difunktionellen Komponente (a2) oder mit einem Gemisch aus den Komponenten (a1) und (a2) mit

(b) Di- oder Polyisocyanat,

wobei das Umsetzungsverhältnis so gewählt wird, dass im Mittel das Additionsprodukt (A) eine Isocyanatgruppe und mehr als eine mit Isocyanatgruppen reaktive Gruppe enthält,

(ii) gegebenenfalls intermolekulare Additionsreaktion des Additionsproduktes (A) zu einem Polyadditionsprodukt (P), das im Mittel eine Isocyanatgruppe und mehr als zwei mit Isocyanatgruppen reaktive Gruppen enthält und

(iii) Umsetzen des Additionsproduktes (A) oder des Polyadditionsproduktes (P) mit einer mindestens difunktionellen, mit Isocyanatgruppen reaktiven Komponente (c).

2. Verfahren nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** die mit Isocyanatgruppen reaktive Komponente (c) und die mit Isocyanatgruppen reaktiven Komponenten (a1) und (a2) verschieden sind.

3. Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, **dadurch gekennzeichnet, dass** mindestens eine der Komponenten (a) oder (b) funktionelle Gruppen mit gegenüber den funktionellen Gruppen der anderen Komponente unterschiedlicher Reaktivität aufweist.

4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, **dadurch gekennzeichnet, dass** die mit Isocyanatgruppen reaktiven Gruppen der Komponenten (a1), (a2) und (c) aus Hydroxylgruppen, Mercaptogruppen, Aminogruppen, Carbonsäuregruppen oder einem Gemisch davon ausgewählt sind.

5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, **dadurch gekennzeichnet, dass** das Di- oder Polyisocyanat (b) Verbindungen mit im Mittel zwei bis vier Isocyanatgruppen pro Molekül oder Gemische davon enthält.

6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, **dadurch gekennzeichnet, dass** bei der Umsetzung des Additionsproduktes (A) oder des Polyadditionsproduktes (P) mit der mit Isocyanatgruppen reaktiven Komponente (c) das

Verhältnis von Isocyanat-reaktiven Gruppen der Verbindung (c) zu den Isocyanatgruppen des Additionsproduktes (A) oder des Polyadditionsprodukts (P) so gewählt wird, daß mindestens 10 %, vorzugsweise mindestens 40 % der Isocyanat-reaktiven Gruppen der Verbindung (c) umgesetzt werden.

- 5 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, **dadurch gekennzeichnet, dass** als mit Isocyanat-reaktive Komponente (a1) Glycerin, Trimethylolpropan, Pentaerythrit, Diethanolamin, Dipropanolamin, Diisopropanolamin, Tris (hydroxymethyl)aminomethan, Dimethylolpropionsäure, als Komponente (a2) Ethylenglykol, Propylenglykol, Butandiol, Hexandiol, Mercaptoethanol, Ethanolamin, Propanolamin, Butanolamin, N-Methyldiethanolamin und als Komponente (c) Ethylenglykol, Butandiol, Hexandiol, Glycerin, Trimethylolpropan, Pentaerythrit, Tris(hydroxymethyl)aminomethan, Ammoniak, Hexamethylendiämin, Isophorondiamin, Tris(aminoethyl)amin, Triaminononan, Melamin, Triethanolamin, Tris(aminoethyl)amin, Polyethylenimin oder Polyvinylamin verwendet wird.
- 10 8. Mehrfunktionelle Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte, herstellbar nach einem der Ansprüche 1 bis 7.
- 15 9. Mehrfunktionelle Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte, herstellbar nach einem der Ansprüche 1 bis 7, **dadurch gekennzeichnet, dass** die Moleküle sowohl aliphatisch als auch aromatisch gebundene, mit Isocyanat reaktive Gruppen aufweisen.
- 20 10. Verwendung der mehrfunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte nach Anspruch 8 oder 9 zur Herstellung von Beschichtungen, Lacken, Überzügen, Klebstoffen, Dichtmassen, Gießelastomeren oder Schaumstoffen.
- 25 11. Polyadditionsprodukte und/oder Polykondensationsprodukte, erhältlich unter Verwendung der mehrfunktionellen Polyisocyanat-Polyadditionsprodukte nach Anspruch 8 oder 9.



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 01 11 3860

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
D,X	WO 98 52995 A (DSM) 26. November 1998 (1998-11-26) * Seite 2, Zeile 9 - Seite 3, Zeile 16 * * Seite 4, Zeile 23 - Seite 8, Zeile 11 * * Seite 11, Zeile 7 - Seite 13, Zeile 2; Ansprüche 1-5; Beispiele 2,3 *	1-9	C08G18/32 C08G18/80 C08G83/00
P,X	EP 1 026 185 A (BASF) 9. August 2000 (2000-08-09) * Seite 3, Zeile 3 - Seite 4, Zeile 37; Ansprüche 1-10; Beispiele 2,3 *	1	
P,X	EP 1 054 030 A (BASF) 22. November 2000 (2000-11-22) * Spalte 2, Zeile 5 - Spalte 5, Zeile 24; Ansprüche 1-9 *	1	
D,A	DE 195 24 045 A (BASF) 2. Januar 1997 (1997-01-02) * Seite 2, Zeile 64 - Seite 6, Zeile 47 *	1	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
			C08G
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 2. Oktober 2001	Prüfer Bourgonje, A
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EPO FORM 1503 03.82 (P04C03)

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 01 11 3860

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

02-10-2001

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9852995	A	26-11-1998	NL	1006097 C2	25-11-1998
			AU	7676698 A	11-12-1998
			WO	9852995 A1	26-11-1998
EP 1026185	A	09-08-2000	DE	19904444 A1	10-08-2000
			CN	1264716 A	30-08-2000
			EP	1026185 A1	09-08-2000
			JP	2000313732 A	14-11-2000
EP 1054030	A	22-11-2000	DE	19921412 A1	09-11-2000
			EP	1054030 A1	22-11-2000
DE 19524045	A	02-01-1997	DE	19524045 A1	02-01-1997
			AT	189237 T	15-02-2000
			DE	59604311 D1	02-03-2000
			WO	9702304 A1	23-01-1997
			EP	0836626 A1	22-04-1998
			ES	2142593 T3	16-04-2000
			JP	11508630 T	27-07-1999
			US	5981684 A	09-11-1999

EPO FORM P/481

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82